DOCKET NO.: 260068US0PCT

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Yoshihiro HAKAMADA, et al.

SERIAL NO.: NEW U.S. PCT APPLICATION

FILED: HEREWITH

INTERNATIONAL APPLICATION NO.: PCT/JP03/05371

INTERNATIONAL FILING DATE: April 25, 2003

FOR: MUTATED ALKALINE CELLULASE

REQUEST FOR PRIORITY UNDER 35 U.S.C. 119 AND THE INTERNATIONAL CONVENTION

Commissioner for Patents Alexandria, Virginia 22313

Sir:

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicant claims as priority:

COUNTRY

<u>APPLICATION NO</u>

DAY/MONTH/YEAR

Japan

2002-124474

25 April 2002

Certified copies of the corresponding Convention application(s) were submitted to the International Bureau in PCT Application No. PCT/JP03/05371. Receipt of the certified copy(s) by the International Bureau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been acknowledged as evidenced by the attached PCT/IB/304.

Respectfully submitted, OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

Customer Number 22850

(703) 413-3000 Fax No. (703) 413-2220 (OSMMN 08/03) Norman F. Oblon Attorney of Record Registration No. 24,618

Surinder Sachar

Registration No. 34,423

PCT/JP 03/05371

国 B

PATENT OFFICE JAPAN

25.04.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されて いる事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日 Date of Application:

2002年 4月25日

REC'D 2 0 JUN 2003

WIPO PCT

号 出願 番 Application Number:

特願2002-124474

[ST.10/C]:

[JP2002-124474]

出 願 人 Applicant(s):

花王株式会社

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年 6月 2日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 人和

【書類名】

特許願

【整理番号】

P01991404

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

C12N 9/50

【発明者】

【住所又は居所】

栃木県芳賀郡市貝町赤羽2606 花王株式会社研究所

内

【氏名】

袴田 佳宏

【発明者】

【住所又は居所】

栃木県芳賀郡市貝町赤羽2606 花王株式会社研究所

内

【氏名】

小澤 忠弘

【発明者】

【住所又は居所】

栃木県芳賀郡市貝町赤羽2606 花王株式会社研究所

内

【氏名】

小林 徹

【特許出願人】

【識別番号】

000000918

【氏名又は名称】

花王株式会社

【代理人】

【識別番号】

110000084

【氏名又は名称】

特許業務法人アルガ特許事務所

【代表者】

有賀 三幸

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

164232

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】 要約書

【プルーフの要否】 要

【書類名】

明細書

【発明の名称】

変異アルカリセルラーゼ

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号1で示されるアミノ酸配列又はこれと90%以上の相同性を有するセルラーゼについて、配列番号1の343位~377位又はこれに相当する位置のアミノ酸残基から選ばれる1以上を欠失させ、当該欠失部分にアミノ酸残基数2~15のペプチド残基を挿入した変異アルカリセルラーゼ。

【請求項2】 配列番号1の357位~362位又はこれに相当する位置のアミノ酸残基から選ばれる1以上を欠失させ、当該欠失部分にアミノ酸残基数2~5のペプチド残基を挿入した請求項1記載の変異アルカリセルラーゼ。

【請求項3】 配列番号1の357位~362位又はこれに相当する位置の アミノ酸残基を全て欠失させ、当該欠失部分にアミノ酸残基数3のペプチド残基 を挿入した請求項1又は2記載の変異アルカリセルラーゼ。

【請求項4】 挿入するペプチド残基が、アラニン及びグリシン、アラニン 及びヒスチジン、又はアラニン及びアルギニンのいずれかを構成アミノ酸残基と して含むものである請求項1~3のいずれか1項記載の変異アルカリセルラーゼ

【請求項5】 挿入するペプチド残基が、アラニンーグリシン-アラニン、アラニン-ヒスチジン-アラニン又はアラニン-アルギニン-アラニンである請求項1~4のいずれか1項記載の変異アルカリセルラーゼ。

【請求項6】 請求項 $1\sim5$ 記載の変異アルカリセルラーゼをコードする遺伝子。

【請求項7】 請求項6記載の遺伝子を含む組換えベクター。

【請求項8】 請求項7記載の組換えベクターを含む形質転換体。

【請求項9】 宿主が微生物である請求項8記載の形質転換体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は衣料用洗剤等に配合可能な変異アルカリセルラーゼに関する。

[0002]

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】

衣料用洗剤使用時における洗濯液中のpHは、殆どがpH10~11までのアルカリ性領域にある。従って、衣料用洗剤に配合される酵素は、アルカリ性至適で且つアルカリ性環境下で安定なものが要求されてきた。

[0003]

従来、衣料用洗剤等に配合可能なアルカリセルラーゼとしては、<u>Bacillus</u> sp. KSM-635由来のアルカリセルラーゼ(特公昭60-23158号公報、特公平6-030578号公報、米国特許第4945053号明細書等)、<u>Bacillus</u> sp. KSM-64由来のアルカリセルラーゼ(Shikata et al. Agric.Biol.Chem.,54,91-96,1990、Sumitomo et al.,Biosci.Biotechnol.Biochem.,56,872-877,1992)、中温性の好アルカリ性菌 <u>Bacillus</u> sp. KSM-S237 (FERM-BP7875)により生産される耐熱性アルカリセルラーゼ(特開平10-313859号公報)、<u>Bacillus</u> sp. KSM-N257由来のアルカリセルラーゼ(特願平12-281378号)、<u>Bacillus</u> sp. KSM-N131由来のアルカリセルラーゼ(特願平12-373859号)等が知られているが、これらはカルボキシメチルセルロース(CMC)を基質とした場合の最適反応pHがいずれも9付近であり、洗濯に対して最適なpHを有するものではない。

[0004]

[0005]

また最近では、Trichoderma reesei由来のセロビオヒドロ

ラーゼ (Ce 17A) に関し、その活性中心近傍のアミノ酸を置換することで、 野性型と比較してより最適 p Hを上昇させた報告がなされているが (Beker et a l,Biochem. J.,356,19-31,2001)、これは野生型酵素の最適 p Hが酸性領域にあり、その変異体の最適 p Hは 1 p Hユニット以内の上昇にすぎない。

このように、糖質分解酵素においては、その最適反応 p Hをアルカリ性側にシフトさせた報告例は殆ど無いのが実情である。

[0006]

本発明は、アルカリセルラーゼの遺伝子を改変することによって、洗剤用酵素 として最適のpHを有する変異アルカリセルラーゼを提供することを目的とする

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、配列番号1に示すアルカリセルラーゼ(Eg1-237)について、その活性ドメインを中心に立体構造を予測し、部位特異的変異法により種々の変異を導入することにより目的の酵素を探索した結果、ループ構造の一部を構成する特定領域のアミノ酸残基を欠失させ、当該部位に新たなペプチド残基を挿入することで、CMC分解活性における最適反応pHを上昇できることを見出した。

[0008]

すなわち本発明は、配列番号1で示されるアミノ酸配列又はこれと90%以上の相同性を有するセルラーゼについて、配列番号1の343位~377位又はこれに相当する位置のアミノ酸残基から選ばれる1以上を欠失させ、当該欠失部分にアミノ酸残基数2~15のペプチド残基を挿入した変異アルカリセルラーゼ、及びそれをコードする遺伝子を提供するものである。

[0009]

また本発明は、該遺伝子を含有するベクター、該ベクターを含有する形質転換 体を提供するものである。

[0010]

【発明の実施の形態】

本発明の変異アルカリセルラーゼは、配列番号1で示されるアミノ酸配列又はこれと90%以上の相同性を有するセルラーゼを変異の対象となるセルラーゼ(以下、「親アルカリセルラーゼ」ともいう)とし、当該配列番号1の343位~37位又はこれに相当する位置のアミノ酸残基から選ばれる1以上を欠失させ、当該欠失部分にアミノ酸残基数2~15のペプチド残基を挿入してなるものであり、これらは野生型の変異体或いは人為的に変異を施した変異体であってもよい。

[0011]

ここで、親アルカリセルラーゼである配列番号1に示すアミノ酸配列と90%以上の相同性を有するセルラーゼとしては、当該アミノ酸配列と95%以上の相同性を示すものがより好ましく、98%以上の相同性を示すものがさらに好ましく、これらは野生型又は野生型の変異体であってもよい。尚、アミノ酸配列の相同性はGENETYX-WINのマキシマムマッチングやサーチホモロジー等のプログラム(ソフトウェア開発)を用いて計算することができる。

[0012]

また、斯かる配列番号1で示されるアミノ酸配列と90%以上の相同性を有するセルラーゼは、ホモロジーモデリングの手法を用い、3D-1D、XPLORE及びPROCHECKプログラムによりセルラーゼの分子構造を予測した場合に、配列番号1において42番目のロイシンから404番目のバリンまでの活性ドメイン領域と70%以上、好ましくは80%以上、より好ましくは90%以上、さらに好ましくは95%以上、特に好ましくは98%以上の相同性を有し、且つ配列番号1における343番目のアスパラギンから377番目のロイシンに相当するアミノ酸配列がセルラーゼ分子内においてループ構造を有しているものが好ましい。尚、この場合のアミノ酸配列の相同性は、例えばLipman-Pearson法(Science,227,1435,1985)等に準じて計算することができる。

[0013]

また親アルカリセルラーゼは、ドデシル硫酸ナトリウムポリアクリルアミドゲル電気泳動(SDS-PAGE)法あるいはゲル濾過法により得られる分子量が

86,000±2,000である、カルボキシメチルセルロースを基質とした場合の最適反応pHが7.5~9.0の間にある、最適反応温度が40~50 $\mathbb C$ の範囲にある、等の性質を有しているのが好ましく、更にカルボキシメチルセルロースのほかにリケナンを良好に分解することが好ましく、pH9で50 $\mathbb C$ 、10分間の処理においても充分に安定であることが好ましい。

特に、分子量が86,000±2,000(SDS-PAGEあるいはSephac ryl S200カラムによるゲル濾過法)、最適反応pHが8.6~9.0、最適反応温度が50 $^{\circ}$ 、カルボキシメチルセルロースのほかにリケナンを良好に分解し、pH9、5 $^{\circ}$ M塩化カルシウム存在下で50 $^{\circ}$ C、10分間の処理を行った場合95%以上(30 $^{\circ}$ C、10分間処理時の残存活性を100%とする)の残存活性を認めるような性質を有するものが好ましい。

[0014]

以上より、本発明における親アルカリセルラーゼとしては、配列番号1に示す アルカリセルラーゼの他、上記段落 [0012]で示したアミ酸配列上の特徴を 有するもの及び/又は段落 [0013]で示した酵素学的性質を有するもの、特 に段落 [0012]で示したアミ酸配列上の特徴を有し且つ段落 [0013]で 示した酵素学的性質を有するものであり、配列番号1に示すアミノ酸配列と90 %以上、好ましくは95%以上、更に好ましくは98%以上の相同性を示すもの が好ましい。

[0015]

具体的には、「配列番号1で示されるアミノ酸配列を有するアルカリセルラーゼ」であるEgl-237 [バチルス エスピーKSM-S237 (FERM BP-7875) 由来、Hakamadaら、Biosci、Biotechnol、Biochem、、64、2281-2289、2000]、バチルス エスピー 1139株由来のアルカリセルラーゼ (Egl-1139) (Fukumoriら、J. Gen、Microbiol、132、2329-2335) (相同性91、4%)、バチルス エスピー KSM-64株由来のアルカリセルラーゼ (Egl-64) (Sumitomoら、Biosci、Biotechnol、Biochem、、56、872-877、1992) (相同性91、9%)、バチルス エスピー KSM-N131株由来のセルラーゼ (Egl-N131b) (特願2000-47237号) (相

同性95.0%) 等が挙げられる。

[0016]

本発明の変異アルカリセルラーゼは、上記親アルカリセルラーゼにおいて、配列番号1の343位~377位又はこれに相当する位置のアミノ酸残基から選ばれる1以上を欠失させ、当該欠失部分にアミノ酸残基数2~15のペプチド残基を挿入してなるものである。

欠失させるアミノ酸残基は、配列番号1の343位~377位における任意の連続又は非連続の1~35個のアノ酸残基であればよく、好ましくは350位~377位中、より好ましくは355位~365位中、更に好ましくは357位~362位中のアノ酸残基である。

特に、343位~377位中の任意の1~27残基、2~15残基又は3~10残基、355位~377位中の任意の1~8残基、3~6残基又は全てのアミノ酸残基、357位~362位中の任意の2残基、2~5残基又は全てのアミノ酸残基が好ましい。

[0017]

斯かる配列番号1の343位~377位のアミノ酸領域は、ホモロジーモデリングによる立体構造解析 (Ozawa et al., Protein Eng., 14,501-504,2001) によれば、Eg1-237の活性中心から比較的離れた位置に存在し、自由度が高く、且つセルラーゼ構造の維持に深く関与している考えられるループ構造の一部を形成する領域であると推定される。

[0018]

尚、「配列番号1の343位~377位に相当する位置のアミノ酸残基」を特定する方法としては、例えばリップマンーパーソン法等の公知のアルゴリズムを用いてアミノ酸配列を比較し、各アルカリセルラーゼのアミノ酸配列中に存在する保存アミノ酸残基に最大の相同性を与えることにより行うことができる。セルラーゼのアミノ酸配列をこのような方法で整列させることにより、アミノ酸配列中にある挿入、欠失にかかわらず、相同アミノ酸残基の各セルラーゼにおける配列中の位置を決めることが可能である(図1)。相同位置は、三次元構造中で同位置に存在すると考えられ、対象のセルラーゼの特異的機能に関して類似した効

果を有することが推定できる。

例えば、配列番号1で示されるアミノ酸配列を有するアルカリセルラーゼ(Egl-237)の357位~362位に相当する位置を、前述したEgl-1139、Egl-64、Egl-N131bについて示せば、下記表1のとおりである。

[0019]

【表1】

Eg1-237	Eg1-1139	Egl-64	Egl-N131b
357Gly	357Gly	357Gly	343Gly
358Lys	358Lys	358Lys	344Lys
359Ser	359Ser	359Ser	345Ser
360Asn	360Asn	360Asn	346Asn
361Ala	361A1a	361Ala	347Ala
362Thr	362Thr	362Thr	348Thr

[0020]

斯かる欠失部位に挿入すべきペプチド残基としては、20種類の必須アミノ酸のいずれから構成されていていもよいが、アラニン、グリシン、ヒスチジン、アルギニンを含むものが好ましく、特にアラニンとグリシン、アラニンとヒスチジン、アラニンとアルギニンを含むものが好ましい。

また、ペプチド残基を構成するアミノ酸残基の数としては、 $2\sim15$ 個であるのが好ましく、酵素活性の点から、 $2\sim10$ 個、更には $2\sim6$ 個であるのが好ましく、特に 3 個であるのが好ましい。

[0021]

斯かるペプチド残基の好適な例としては、例えばアスパラギンースレオニンーアラニンーバリンーグリシンーイソロイシン、アラニンーセリンーメチオニンーロイシンーフェニルアラニンーグルタミン酸、システインーロイシンーグリシンーヒスチジンーセリン、チロシンーグルタミンーリジンーアラニン・アスパラギン酸ーメチオニンーイソロイシンーバリン、イソロイシンースレオニ

ンープロリンーリジン、グリシンーロイシンーシステイン、セリンーバリンーフェニルアラニンが挙げられるが、中でも両末端にアラニン残基を有する3~6残基のペプチド残基が好ましく、アラニンー任意の1個のアミノ酸ーアラニンがより好ましく、アラニンーグリシンーアラニン、アラニンーヒスチジンーアラニン又はアラニンーアルギニンーアラニンが特に好ましい。

[0022]

また、本発明の変異アルカリセルラーゼには、アルカリセルラーゼ活性並びに 改変された特性を失わない限り、上記の変異とは別に、アミノ酸配列中において 1~数個のアミノ酸残基が欠失、置換又は付加されたものも包含する。

[0023]

本発明の変異アルカリセルラーゼは、親アルカリセルラーゼに対し目的の変異を導入すればよく、例えば以下の方法により行われる。

すなわち、親アルカリセルラーゼを培養して得られた培養液から遠心分離により菌体を分離し、該菌体からのアルカリセルラーゼ遺伝子を含んだ染色体DNAを調製 [例えば、マーマーの方法(J.Mol.Biol.,3,208-212,1961)や斎藤と三浦の方法(Biochim.Biophys.Acta,72,619-629,1963)] し、ショットガンクローニング法やPCR法を用いて親アルカリセルラーゼ(例えば配列番号1で示されるアミノ酸配列を有するアルカリセルラーゼ)をコードする遺伝子(配列番号2)をクローニングすることができる。クローニングされた遺伝子に対し変異を導入し、変異遺伝子を含むプラスミドを用いて適当な宿主菌を形質転換し、形質転換株を培養することによってその培養物から本発明の変異アルカリセルラーゼを得ることができる。

[0024]

親アルカリセルラーゼをコードする遺伝子に変異を導入する方法としては、部位特異的変異法等を用いることができる。例えばTakara社のSite-Directed Mutagenesis System Mutan-Super Express Km kit等を使用することができる。変異が導入されたアルカリセルラーゼ遺伝子は適当なベクターに組込むことができる。

[0025]

ここで使用可能なベクターとしては、宿主菌内で複製維持可能であり、アルカリセルラーゼ遺伝子を発現させることができ、組込まれた該遺伝子を安定に保持できれば如何なるものも使用可能である。例えば、Bacillus属細菌を宿主とする場合、PUB110やPHY300PLK等が挙げられ、大腸菌を宿主とする場合、PUC18、PUC19、PBR322或いはPHY300PLK等が挙げられる。

[0026]

かくして得られた組換えベクターを用いて宿主菌を形質転換するにはプロトプラスト法、コンピテントセル法、エレクトロポレーション法等を用いて行うことができる。宿主菌としては特に制限されないが<u>Bacillus</u>属(枯草菌)等のグラム陽性菌、<u>Escherichia</u> <u>coli</u>(大腸菌)等のグラム陰性菌、<u>Streptomyces</u>属(放線菌)、<u>Saccharomyces</u>属(酵母)、<u>Aspergillus</u>属(カビ)等の真菌が挙げられる。

[0027]

得られた形質転換体は、資化しうる炭素源、窒素源、金属塩、ビタミン等を含む培地を用いて適当な条件下で培養すればよい。かくして得られた培養液から、一般的な方法によって酵素の分取や精製を行い、凍結乾燥、噴霧乾燥、結晶化により必要な酵素形態を得ることができる。

[0028]

かくして得られる変異アルカリセルラーゼの最適反応 p H は、親アルカリセルラーゼの値よりも高く、好ましくは、p H 9.0~9.5、より好ましくは p H 9.5~10.0まで高アルカリ側にシフトしているものである。さらに変異アルカリセルラーゼの最適反応 p H 以外の諸性質は、段落 [0013] に示した親アルカリセルラーゼの諸性質を保持していることが好ましい。

[0029]

【実施例】

実施例1 Eg1-237のループ領域の改変

Egl-237の分子モデルは、既に結晶構造が解析されているCelKの解析で一タを基にホモロジーモデリングにより構築し、モデル構造の精密化は、3

D-1D、XPLORE及びPROCHECKプログラムにより行った。次いで、得られた情報を基にループ構造内の一部のアミノ酸(357番グリシンから3 62番スレオニン)を欠失させると同時にアラニンーグリシン-アラニン、アラ ニンーヒスチジンーアラニン及びアラニンーアルギニンーアラニンを新たに導入 した。このループ領域の変異には、それぞれ変異導入プライマー1、2及び3(配列番号3、4及び5)を用い、アンチセンスプライマーには変異導入プライマ -4 (配列番号6)を用いた。アラニンーグリシンーアラニン変異導入において は鋳型DNAとしてpHY300PLK中に組換えられたEg1-237遺伝子 を用いた。アラニンーヒスチジンーアラニン及びアラニンーアルギニンーアラニ ン変異導入には鋳型DNAにpHY300PLK中に組換えられたアラニンーグ リシン-アラニン変異体プラスミドを用いた。具体的には、鋳型DNAプラスミ ドO. 5 μ L(10 n g)、変異導入用プライマー20 μ L (1 μ M)、アンチセ ンスプライマー20μL (1μΜ)、10倍濃度のPCR用緩衝液10μL、1 0 mM デオキシヌクレオチド3リン酸(dNTP)混液8μL、Pyrobes $tDNAポリメラーゼ0.5 \mu L(2.5 units、タカラ)及び脱イオン水$ 39.5 µ Lを混合した後、gene amp PCR system 9700 (アマシャムファルマシア)でPCRを行った。反応条件は、94℃2分間の熱変 性後、94℃1分間、60℃1分間、72℃1.5分間(30サイクル)及び7 2℃3分間で行った。得られたPCR産物をGFX PCR DNA and ge l band purification kit (アマシャムファルマシア) で 精製後 (43.5 μL)、5.5 μLの10倍濃度のリン酸化用緩衝液及びpo lynucleotide kinasel µL(10units)を加え、37 ℃で1時間リン酸化反応を行った後、精製した。リン酸化されたP.CR産物25 μ Lに、鋳型プラスミドを 2 μ L (20 n g)、10倍濃度の P C R 用緩衝液 10 μL、10 mM dNTP混液8μL、Pyrobest DNAポリメラーゼ1 μL(5 units)及び脱イオン水54μLを混合した後、PCRを行った。反 応条件は、94℃2分間の熱変性後、94℃1分間、58℃1分間、72℃6分 間(30サイクル)及び72℃12分間で行った。得られたPCR産物を精製後 (43.5 μL)、5.5 μLの10倍濃度のリン酸化用緩衝液及びポリヌクレ

オチドキナーゼ $1\mu L(10units)$ を加え、37Cで1時間リン酸化反応を行った。エタノール沈澱により回収された $10\mu L$ のDNA溶液を1igati on kit ver. 2 (タカラ)を用いて16Cで18時間ライゲーション反応を行い、自己閉環した後、再度エタノール沈殿によりDNA混液を回収した。

[0030]

実施例 2 形質転換法

実施例1で得られたDNA混液5μLを用いてBacillus subti <u>lis</u> ISW1214株に導入して形質転換体を取得した (Chang and Cohen, M <u>ol.Gen.Gent.,168</u>,111,1979)。この方法により得られたプロトプラストをテト ラサイクリン (15μg/mL、シグマ)を含むDM3再生寒天培地[0.8% (W/v) 寒天(和光純薬)、0.3M コハク酸ニナトリウム6水和物、0. 5% カザミノ酸テクニカル (ディフコ)、0.5% 酵母エキス、0.35% $\mathrm{KH_{2}PO_{4}}$, 0. 15% $\mathrm{K_{2}HPO_{4}}$, 0. 5% $\mathrm{\textit{f}}$ $\mathrm{\textit{n}}$ $\mathrm{\textit{j}}$ $\mathrm{\textit{j}}$ $\mathrm{\textit{n}}$ $\mathrm{\textit{j}}$ $\mathrm{$ g C l ₂・6 H ₂ O、0.01% 牛血清アルブミン (シグマ) 、0.5% CM C (関東科学)、 O. O O 5% トリパンブルー (メルク)及びアミノ酸混液 (ロイシン、メチオニン10 µg/mL)]上に塗抹し、30℃で72時間培養して 形質転換体を得た。DM3再生寒天平板培地上で、ハローを形成した形質転換体 をテトラサイクリン (15μg/mL) を含んだポリペプトン培地 (3% ポリ ペプトンS、3% マルトース、0.5% 魚肉エキス(和光純薬)、0.1% 酵母エキス、0. 1% $\mathrm{KH_2PO_4}$ 、0. 02% $\mathrm{MgSO_4} \cdot 7\mathrm{H_2O}$) で、 30℃、15時間振とう培養を行い、集菌後、micro prep plasm id purification kit (アマシャムファルマシア) によりプラ スミドを回収、精製した。取得したプラスミド中に挿入されたセルラーゼ遺伝子 の変異配列の確認は、377DNAシークエンサー(アプライドバイオシステム)を用いて行なった。変異導入近辺の領域を解読できるような適当なシークエン ス用プライマーを用いて塩基配列解析を行い、目的の変異が導入されているプラ スミドを選別した。

[0031]

実施例3 セルラーゼ変異体の生産

宿主菌B. $\underline{subtilis}$ ISW1214株の培養は、3% ポリペプトン S (日本製薬製)、0.5% 魚肉エキス、0.05% 酵母エキス、0.1% KH $_2$ PO $_4$ 、0.02%MgSO $_4$ ・7H $_2$ O、テトラサイクリン (15 $_\mu$ g/mL)及び5% マルトースを含んだ培地を用いて、30 $^\circ$ Cで72時間行った。

各種変異体を培養した結果、ループ領域変異体アラニンーグリシン-アラニンのセルラーゼ活性量は36800U/L、アラニン-ヒスチジン-アラニンの活性量は34700U/L及びアラニン-アルギニン-アラニンの活性量は32400U/Lであった。

[0032]

尚、セルラーゼ活性は、3,5-ジニトロサリチル酸(DNS)法により測定 した。

即ち、0.2 m L の 0.5 M グリシンー水酸化ナトリウム緩衝液(p H 9.0)、0.4 m L の 2.5%(w / v)カルボキシメチルセルロース(A 0 1 M C;日本製紙)、0.3 m L の脱イオン水から成る反応液に0.1 m L の適当に希釈した酵素液を加え40℃、20分間反応させた後、1 m L のジニトロサリチル酸試薬(0.5% ジニトロサリチル酸、30% ロッシェル塩、1.6% 水酸化ナトリウム水溶液)を添加し、沸水中で5分間還元糖の発色を行った。氷水中で急冷し、4 m L の脱イオン水を加え535 n m における吸光度を測定し還元糖の生成量を求めた。ブランクは酵素液を加えずに処理した反応液にジニトロサリチル酸試薬を加えた後、酵素液を添加し、同様に発色させたものを用意した。酵素1単位(1 U)は、上記反応条件下において1分間に1μmo1のグルコース相当の還元糖を生成する量とした。

[0033]

実施例4 組換えセルラーゼループ改変体の精製

組換えセルラーゼループ改変体の培養上清液を脱イオン水にて10倍に希釈した後、予め、10mM トリス塩酸緩衝液 (pH8.0)で平衡化したDEAE トヨパール(東ソー)カラム(2.5 cm×5 cm)に添着した。同緩衝液でカラムを洗浄した後、同緩衝液中0~0.4 Mの塩化ナトリウム400mLによる

直線濃度勾配によりタンパク質を溶出させた。目的の組換えセルラーゼループ改変体は、塩化ナトリウム濃度 0.25M付近で、電気泳動的にほぼ単一な成分として溶出された。脱塩濃縮は、限外濾過膜 (PM10、ミリポア)を用いて行った。

[0034]

実施例5 組換えセルラーゼループ改変体の最適反応 p H

実施例4の如く調製して得られた組換えセルラーゼループ改変体の精製標品を用いて、最適反応pHを調べた。グリシンー水酸化ナトリウム緩衝液(pH8.2~10.9)を用いて最適反応pHを調べた結果、組換え野生型セルラーゼの最適反応pHは、pH9.0であるのに対し、アラニンーグリシンーアラニン変異体のセルラーゼの最適反応pHは、pH10と1pHユニット高アルカリ性側にシフトすることが判った(図1)。また、アラニンーヒスチジンーアラニン変異体及びアラニンーアルギニンーアラニン変異体の最適反応pHは、9.6付近であり、さらにpH8.8からpH9.9の活性は最適pH9.6での活性を100%とした場合、相対値95%以上と親セルラーゼやアラニンーグリシンーアラニン変異体に比べ高くなっていることも判った(図2、3)。

[0035]

【発明の効果】

本発明の変異アルカリセルラーゼは、洗濯液中の p H (p H 1 0 . 5付近) に近い最適 p Hを有し、洗剤用酵素として有用である。

[0036]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> KAO CORPORATION

<120> Mutant alkali Cellulase

<130> P01991404

<160> 6

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 824

<212> PRT

<213> Bacillus sp.KSM-S237

<400>-1

Met Met Leu Arg Lys Lys Thr Lys Gln Leu Ile Ser Ser Ile Leu Ile

1 5 10 15

Leu Val Leu Leu Ser Leu Phe Pro Ala Ala Leu Ala Ala Glu Gly

20 25 30

Asn Thr Arg Glu Asp Asn Phe Lys His Leu Leu Gly Asn Asp Asn Val

35 40 45

Lys Arg Pro Ser Glu Ala Gly Ala Leu Gln Leu Gln Glu Val Asp Gly

50 55 60

Gln Met Thr Leu Val Asp Gln His Gly Glu Lys Ile Gln Leu Arg Gly

65 70 75 80

Met Ser Thr His Gly Leu Gln Trp Phe Pro Glu Ile Leu Asn Asp Asn

85 90 95

Ala Tyr Lys Ala Leu Ser Asn Asp Trp Asp Ser Asn Met Ile Arg Leu

100 105 110

Ala Met Tyr Val Gly Glu Asn Gly Tyr Ala Thr Asn Pro Glu Leu Ile

115 120 125

Lys Gln Arg Val Ile Asp Gly Ile Glu Leu Ala Ile Glu Asn Asp Met

130 135 140

Tyr Val Ile Val Asp Trp His Val His Ala Pro Gly Asp Pro Arg Asp

145					150					155					160
Pro	Val	Tyr	Ala	Gly	Ala	Lys	Asp	Phe	Phe	Arg	Glu	Ile	Ala	Ala	Leu
		7		165					170					175	
Tyr	Pro	Asn	Asn	Pro	His	Ile	Ile	Tyr	Glu	Leu	Ala	Asn	Glu	Pro	Ser
			180					185			•		190		
Ser	Asn	Asn	Asn	Gly	Gly	Ala	Gly	Ile	Pro	Asn	Asn	Glu	Glu	Gly	Trp
		195					200				•	205			
Lys	Ala	Val	Lys	Glu	Tyr	Ala	Asp	Pro	Ile	Val	Glu	Met	Leu	Arg	Lys
	210					215					220				
Ser	Gly	Asn	Ala	Asp	Asp	Asn	Ile	Ile	Ile	Val	Gly	Ser	Pro	Asn	Trp
225					230					235					240
Ser	Gln	Arg	Pro	Asp	Leu	Ala	Ala	Asp	Asn	Pro	Ile	Asp	Asp	His	His
				245					250					255	
Thr	Met	Tyr	Thr	Val	His	Phe	Tyr	Thr	Gly	Ser	His	Ala	Ala	Ser	Thr
			260					265					270		
Glu	Ser	Tyr	Pro	Ser	Glu	Thr	Pro	Asn	Ser	Glu	Arg	Gly	Asn	Val	Met
		275					280					285			
Ser	Asn	Thr	Arg	Tyr	Ala	Leu	Glu	Asn	Gly	Val	Ala	Val	Phe	Ala	Thr
	290					295					300				
Glu	Trp	Gly	Thr	Ser	Gln	Ala	Ser	Gly	Asp	Gly	Gly	Pro	Tyr	Phe	Asp
305					310					315					320
Glu	Ala	Asp	Val	Trp	Ile	Glu	Phe	Leu	Asn	Glu	Asn	Asn	Ile	Ser	Trp
				325					330					335	
Ala	Asn	Trp	Ser	Leu	Thr	Asn	Lys	Asn	Glu	Val	Ser	Gly			Thr
			340					345					350		
Pro	Phe	Glu	Lev	Gly	Lys	Ser	Asn	Ala	Thr	Asn	Leu			Gly	Pro
		355					360					365			
Asp	His	Val	Trp	Ala	Pro			Leu	Ser	Leu			Glu	Tyr	Val
	370)				375	,				380				

Arg	Ala	Arg	Ile	Lys	Gly	Val	Asn	Tyr	Glu	Pro	Ile	Asp	Arg	Thr	Lys
385		•			390					395					400
Tyr	Thr	Lys	Val	Leu	Trp	Asp	Phe	Asn	Asp	Gly	Thr	Lys	Gln	Gly	Phe
				405					410					415	
Gly	Val	Asn	Ser	Asp	Ser	Pro	Asn	Lys	Glu	Leu	Ile	Ala	Val	Asp	Asn
			420					425					430		
Glu	Asn	Asn	Thr	Leu	Lys	Val	Ser	Gly	Leu	Asp	Val	Ser	Asn	Asp	Val
		435					440					445			
Ser	Asp	Gly	Asn	Phe	Trp	Ala	Asn	Ala	Arg	Leu	Ser	Ala	Asn	Gly	Trp
	450					455					460				
Gly	Lys	Ser	Val	Asp	Ile	Leu	Gly	Ala	Glu	Lys	Leu	Thr	Met	Asp	Val
465	·				470					475					480
Ile	Val	Asp	Glu	Pro	Thr	Thr	Val	Ala	Ile	Ala	Ala	Ile	Pro	Gln	Ser
•				485			•		490					495	
Ser	Lys	Ser	Gly	Trp	Ala	Asn	Pro	Glu	Arg	Ala	Va1	Arg	Val	Asn	Ala
			500					505					510		
Glu	Asp	Phe	Val	Gln	Gln	Thr	Asp	Gly	Lys	Tyr	Lys	Ala	Gly	Leu	Thr
		515					520					525			
Ile	Thr	Gly	Glu	Asp	Ala	Pro	Asn	Leu	Lys	Asn	Ile	Ala	Phe	His	Glu
	530					535					540				
Glu	Asp	Asn	Asn	Met	Asn	Asn	Ile	Ile	Leu	Phe	Val	G1 y	Thr	Asp	Ala
545					550					555					560
Ala	Asp	Val	Ile	Tyr	Leu	Asp	Asn	Ile	Lys	Val	Ile	Gly	Thr	Glu	Val
				565	;				570	•				575	
Glu	Ile	Pro	Val	Val	His	Asp	Pro	Lys	Gly	Glu	Ala	Val	Leu	Pro	Ser
			580)				585	ì				590)	
Val	Phe	Glu	Asp	Gly	/ Thr	Arg	Gln	Gly	Trp	Asp	Trp	Ala	Gly	Glu	Ser .
		595	•				600	1				605	5		
G1x	. Val	Ivs	Thr	· A1a	Len	Thr	Tle	Glu	G1v	ı Ala	Asn	Gly	Ser	Asn	Ala

	610					615					620				
Leu	Ser	Trp	Glu	Phe	Gly	Tyr	Pro	Glu	Val	Lys	Pro	Ser	Asp	Asn	Trp
625					630					635					640
Ala	Thr	Ala	Pro	Arg	Leu	Asp	Phe	Trp	Lys	Ser	Asp	Leu	Val	Arg	Gly
				645					650					655	
Glu	Asn	Asp	Tyr	Val	Ala	Phe	Asp	Phe	Tyr	Leu	Asp	Pro	Va l	Arg	Ala
			660					665					670		
Thr	Glu	Gly	Ala	Met	Asn	Ile	Asn	Leu	Val	Phe	Gln	Pro	Pro	Thr	Asn
		675					680					685			•
Gly	Tyr	Trp	Val	Gln	Ala	Pro	Lys	Thr	Tyr	Thr	Ile	Asn	Phe	Asp	Glu
	690					695					700				
Leu	Glu	Glu	Ala	Asn	Gln	Va l	Asn	Gly	Leu	Tyr	His	Tyr	Glu	Val	Lys
705					710					715					720
Ile	Asn	Val	Arg	Asp	Ile	Thr	Asn	Ile	Gln	Asp	Asp	Thr	Leu	Leu	Arg
				725					730)				735	
Asn	Met	Met	Ile	Ile	Phe	Ala	Asp	Val	Glu	Ser	Asp	Phe	Ala	Gly	Arg
			740)				745	i				7 50		
Val	Phe	Val	Asp	Asn	Val	Arg	, Phe	Glu	G13	/ Ala	Ala	Thr	Thr	Glu	Pro
		755	5				760)				765	1		
Val	Glu	Pro	Glu	ı Pro	Val	Asp	Pro	Gly	/ Glu	ı Glu	Thr	Pro	Pro	Val	Asp
	770)				775	5		,		780)			
Glu	Lys	Glı	ı Ala	a Lys	s Lys	Glu	ı Glr	ı Lys	Gli	ı Ala	Glu	ı Lys	Glu	Glı	ı Lys
785	5				790)				795	5			•	800
Glı	ı Ala	a Va	l Lys	s Gli	ı Glu	ı Lys	s Lys	s Glu	ı Ala	a Lys	s Glu	ı Glu	ı Lys	Lys	s Ala
				809	5				810	0				815	5
Va:	Lys	s Ası	n Gli	u Ala	a Lys	s Ly:	s Ly:	5							
			820	C											

<210> 2

<211	> 24'	75														
<212	> DN.	A											-			
< 213	> <u>Ba</u>	cill	us s	p.KS	M-S2	37			e.							
<220	>															
<221	> CD	S														
<222 ·	> (1)(2475)												
<400	> 2															
atg	atg	tta	aga	aag	aaa	aca	aag	cag	ttg	att	tct	tcc	att	ctt	att	48
Met	Met	Leu	Arg	Lys	Lys	Thr	Lys	G1n	Leu	Ile	Ser	Ser	Ile	Leu	Ile	
1	•			5					10					15		
tta	gtt	tta	ctt	cta	tct	tta	ttt	ccg	gca	gct	ctt	gca	gca	gaa	gga	96
Leu	Val	Leu	Leu	Leu	Ser	Leu	Phe	Pro	Ala	Ala	Leu	Ala	Ala	Glu	Gly	
			20					25					30			
														aat		144
Asn	Thr	Arg	Glu	Asp	Asn	Phe		His	Leu	Leu	Gly		Asp	Asn	Val	
		35	•				40					45				
													4.			1.00
														gat		192
Lys			Ser	Glu	Ala			Leu	GIn	Leu			vai	Asp	GIY	
	50					55					60					
					- 4		4				2++	000	++0	cat	~~2	240
														cgt		240
		ınr	Leu	ı val			I IIS	ыцу	GIU	. _{Буз}		GIII	Մեր	Arg	80	
65					70	,				70	•				50	

atg	agt	aca	cac	gga	tta	cag	tgg	ttt	cct	gag	atc	ttg	aat	gat	aac	288
Met	Ser	Thr	His	Gly	Leu	Gln	Trp	Phe	Pro	Glu	Ile	Leu	Asn	Asp	Asn	
				85					90					95		
gca	tac	aaa	gct	ctt	tct	aac	gat	tgg	gat	tcc	aat	atg	att	cgt	ctt	336
Ala	Tyr	Lys	Ala	Leu	Ser	Asn	Asp	Trp	Asp	Ser	Asn	Met	Ile	Arg	Leu	
			100					105					110			
gct	atg	tat	gta	ggt	gaa	aat	ggg	tac	gct	aca	aac	cct	gag	tta	atc	384
Ala	Met	Tyr	Val	Gly	Glu	Asn	Gly	Tyr	Ala	Thr	Asn	Pro	Glu	Leu	Ile	
		115					120					125				
				أ .												
aaa	caa	aga	gtg	att	gat	gga	att	gag	tta	gcg	att	gaa	aat	gac	atg	432
Lys	Gln	Arg	Val	Ile	Asp	Gly	Ile	Glu	Leu	Ala	Ile	Glu	Asn	Asp	Met	
	130					135					140					•
tat	gtt	att	gtt	gac	tgg	cat	gtt	cat	gcg	cca	ggt	gat	cct	aga	gat	480
Tyr	Val	Ile	Val	Asp	Trp	His	Val	His	Ala	Pro	Gly	Asp	Pro	Arg	Asp	
145	i				150)				155					160	
cct	gtt	tat	gca	ı ggt	gct	aaa	gat	tto	ttt	aga	gaa	att	gca	gct	tta	528
Pro	Val	Tyr	Ala	ı Gly	, Ala	Lys	Asp	Phe	Phe	Arg	Glu	ı Ile	Ala	Ala	Leu	
				165	5				170)				175	j	
tac	cct	aat	aa1	t cca	ı cad	att	at1	t tat	t gag	tta	gcg	g aat	gag	g CCE	gagt	576
Туг	Pro	Asr	ı Ası	n Pro	His	s Ile	: Ile	е Туі	Glu	ı Lev	ι Ala	a Asr	ı Glı	ı Pro	Ser	
			180)				185	5				190)		

agt	aat	aat	aat	ggt	gga	gca	ggg	att	ccg	aat	aac	gaa	gaa	ggt	tgg	624
Ser	Asn	Asn	Asn	Gly	Gly	Ala	Gly	Ιle	Pro	Asn	Asn	Glu	Glu	Gly	Trp	
		195	•				200					205	•		•	
aaa	gcg	gta	aaa	gaa	tat	gct	gat	cca	att	gta	gaa	atg	tta	cgt	aaa	672
Lys	Ala	Val	Lys	Glu	Tyr	Ala	Asp	Pro	Ile	Val	Glu	Met	Leu	Arg	Lys	
	210					215				•	220					
agc	ggt	aat	gca	gat	gac	aac	att	atc	att	gtt	ggt	agt	cca	aac	tgg	720
Ser	Gly	Asn	Ala	Asp	Asp	Asn	Ile	Ile	Ile	Val	Gly	Ser	Pro	Asn	Trp	
225					230					235					240	
					•		•									
agt	cag	cgt	ccg	gac	tta	gca	gct	gat	aat	cca	att	gat	gat	cac	cat	768
Ser	Gln	Arg	Pro	Asp	Leu	Ala	Ala	Asp	Asn	Pro	Ile	Asp	Asp	His	His	
				245		~			250					255		
										•						
aca	atg	tat	act	gti	cac	ttc	tac	act	ggt	tca	cat	gct	gct	tca	act	816
Thr	Met	Tyr	Thr	Val	His	Phe	Tyr	Thr	Gly	Ser	His	Ala	Ala	Ser	Thr	
			260)				265	5				270)		
													•			
gaa	ago	tat	t ccg	g tc	t gaa	act	cct	t aac	tct	gaa	a aga	ı gga	aao	c gta	atg	864
Glı	ı Sei	т Туі	r Pro	Sei	r Glu	Thr	Pro	Asr	s Ser	Glu	ı Arg	g Gly	Ası	n Val	Met	-
		278	5				280)				285)			
ag	t aa	c ac	t cg	t ta	t gcg	t tta	ga	a aad	c gga	a gta	a gc	ggta	tt	t gc	a aca	912
Se	r As:	n Th	r Ar	g Ty	r Ala	a Lei	ı Gl	u Ası	n Gly	y Va	l Ala	a Val	Ph	e Ala	a Thr	
	29	0				295	ō				300	0				

960

gag tgg gga acg agt caa gct agt gga gac ggt ggt cct tac ttt gat

Glu	Trp	Gly	Thr	Ser	Gln	Ala	Ser	Gly	Asp	Gly	Gly	Pro	Tyr	Phe	Asp	
305					310					315					320	
	ė	9													•	
gaa	gca	gat	gta	tgg	att	gaa	ttt	tta	aat	gaa	aac	aac	att	agc	tgg	1008
Glu	Ala	Asp	Val	Trp	Ile	Glu	Phe	Leu	Asn	Glu	Asn	Asn	Ile	Ser	Trp	
				325					330			•		335		
gct	aac	tgg	tct	tta	acg	aat	aaa	aat	gaa	gta	tct	ggt	gca	ttt	aca	1056
Ala	Asn	Trp	Ser	Leu	Thr	Asn	Lys	Asn	Glu	Va1	Ser	Gly	Ala	Phe	Thr	
•			340	•				345					350		٠	
													•			
cca	ttc	gag	tta	ggt	aag	tct	aac	gca	acc	aat	ctt	gac	cca	ggt	cca	1104
Pro	Phe	Glu	Leu	Gly	Lys	Ser	Asn	Ala	Thr	Asn	Leu	Asp	Pro	Gly	Pro	
		355					360					365				
•							•									
gat	cat	gtg	tgg	gca	cca	gaa	gaa	tta	agt	ctt	tct	gga	gaa	tat	gta	1152
Asp	His	Val	Trp	Ala	Pro	Glu	Glu	Leu	Ser	Leu	Ser	Gly	Glu	Tyr	· Val	•
	370					375	;				380					
•																
cgt	gct	cgt	att	aaa	ggt	gte	aac	tat	gag	cca	atc	gac	cgt	aca	a aaa	1200
Arg	Ala	Arg	Ile	Lys	Gly	Val	l Asn	Tyr	Glu	Pro	Ile	Asp	Arg	Th ı	Lys	
385	i				390	ļ.				395	5				400	•
tac	ace	aaa	gta	a cti	t tgg	gao	tt1	t aat	gat	gga	a acg	aag	caa	a gg	a ttt	1248
Tyr	Thi	Lys	s Val	Lei	ı Trp	Ası	Phe	e Asn	Asp	Gly	y Thr	Lys	s G11	n Gl	y Phe	
				40	5				410)				41	5	
gga	a gtg	g aat	t tc	g ga	t tct	t cc	a aa	t aaa	gaa	a ct	t ati	t gca	a gt	t ga	t aat	1296
											u Ile					

420 425 430

gaa aac aac act ttg aaa gtt tcg gga tta gat gta agt aac gat gtt 1344 Glu Asn Asn Thr Leu Lys Val Ser Gly Leu Asp Val Ser Asn Asp Val 435 440 445

tca gat ggc aac ttc tgg gct aat gct cgt ctt tct gcc aac ggt tgg 1392 Ser Asp Gly Asn Phe Trp Ala Asn Ala Arg Leu Ser Ala Asn Gly Trp 450 455 460

gga aaa agt gtt gat att tta ggt gct gag aag ctt aca atg gat gtt 1440 Gly Lys Ser Val Asp Ile Leu Gly Ala Glu Lys Leu Thr Met Asp Val 465 470 475 480

att gtt gat gaa cca acg gta gct att gcg gcg att cca caa agt 1488

Ile Val Asp Glu Pro Thr Thr Val Ala Ile Ala Ala Ile Pro Gln Ser

485 490 495

agt aaa agt gga tgg gca aat cca gag cgt gct gtt cga gtg aac gcg 1536 Ser Lys Ser Gly Trp Ala Asn Pro Glu Arg Ala Val Arg Val Asn Ala 500 505 510

gaa gat ttt gtc cag caa acg gac ggt aag tat aaa gct gga tta aca 1584 Glu Asp Phe Val Gln Gln Thr Asp Gly Lys Tyr Lys Ala Gly Leu Thr 515 520 525

att aca gga gaa gat gct cct aac cta aaa aat atc gct ttt cat gaa 1632

Ile Thr Gly Glu Asp Ala Pro Asn Leu Lys Asn Ile Ala Phe His Glu

530 535 540

										•						
gaa	gat	aac	aat	atg	aac	aac	atc	att	ctg	ttc	gtg	gga	act	gat	gca	1680
Glu	Asp	Asn	Asn	Met	Asn	Asn	Ile	Ile	Leu	Phe	Val	Gľy	Thr	Asp	Ala	
545					550					555					560	
gct	gac	gtt	att	tac	tta	gat	aac	att	aaa	gta	att	gga	aca	gaa	gtt	1728
Ala	Asp	Val	Ile	Tyr	Leu	Asp	Asn	Ile	Lys	Val	Ile	Gly	Thr	Glu	Val	
				565					570					575		•
gaa	att	cca	gtt	gtt	cat	gat	cca	aaa	gga	gaa	gct	gtt	ctt	cct	tct	1776
Glu	Ile	Pro	Val	Val	His	Asp	Pro	Lys	Gly	Glu	Ala	Val	Leu	Pro	Ser	
			580					585					590			
												٠				٠
gtt	ttt	gaa	gac	ggt	aca	cgt	caa	ggt	tgg	gac	tgg	gct	gga	gag	tct	1824
Val	Phe	Glu	Asp	Gly	Thr	Arg	Gln	Gly	Trp	Asp	Trp	Ala	Gly	Glu	Ser	
		595					600					605	•			
		•														
ggt	gtg	aaa	aca	gct	tta	aca	att	gaa	gaa	gca	aac	ggt	tct	aac	gcg	1872
Gly	Val	Lys	Thr	Ala	Leu	Thr	Ile	Glu	Glu	Ala	Asn	Gly	Ser	Asn	Ala	
	610)				615	•				620)				
	•															
tta	tca	tgg	gaa	ttt	gga	tat	сса	gaa	gta	aaa	cct	agt	gat	aac	tgg	1920
Leu	Ser	Trp	Glu	ı Phe	Gly	Tyr	Pro	Glu	Val	Lys	Pro	Ser	. Ast	Asn	Trp	
625	,				630)				635	5				640	
gca	aca	a gct	cca	ı cgt	: tta	gat	tto	tgg	aaa	tct	t gac	tte	g gti	t cgo	ggt	1968
Ala	Thi	. Ala	ı Pro	Arg	Let	ı Asp	Phe	Trp	Lys	s Sei	. Asp	Lei	ı Va	l Arg	g Gly	
				645	5				650)				655	5	

,																	
	gag	aat	gat	tat	gta	gct	ttt	gat	ttc	tat	cta	gat	cca	gtt	cgt	gca	2016
	Glu	Asn	Asp	Tyr	Val	Ala	Phe	Asp	Phe	Tyr	Leu	Asp	Pro	Val	Arg	Ala	
				660					665					670			
	aca	gaa	ggc	gca	atg	aat	atc	aat	tta	gta	ttc	cag	cca	cct	act	aac	2064
	Thr	Glu	Gly	Ala	Met	Asn	Ile	Asn	Leu	Val	Phe	Gln	Pro	Pro	Thr	Asn	
			675					680					685				
						gca											2112
	Gly	Tyr	Trp	Val	Gln	Ala	Pro	Lys	Thr	Tyr	Thr		Asn	Phe	Asp	Glu	
	•	690					695					700					
			•										• .			•.	
							•									aaa	2160
		Glu	Glu	Ala	. Asn			Asn	Gly	Leu			Tyr	Glu	ı vaı	Lys	
	705					710					715					720	
			• -		4					000	- mat	ma C	200	. ++2	ı cta	cat	2208
																cgt	2200
	116	AST	ı yaı	Arg	-		: THE	Y21	1116	730		, кар	1141	БСС	735	Arg	
					725)				150	,				, 00		
	220	2+0	. 21	. ata	· ati	+ +++	് നേദ	o a t	ota	gaa	a agt	: gac	: tt1	t gca	a ggs	g aga	2256
																y Arg	
	доп	n MC	ı ne	740		7 1 110		1	745			•		750			
	gto	: tt	t gt:	a ga	t aa	t gti	t cgt	t tti	t gag	ggi	g gct	t gct	t ac	t ac	t ga	g ccg	2304
																u Pro	
			75					760					76			:	

出証特2003-3041481

gtt gaa cca gag cca gtt gat cct ggc gaa gag acg cca cct gtc gat 2352

Val Glu Pro Glu Pro Val Asp Pro Gly Glu Glu Thr Pro Pro Val Asp
770 775 780

gaa gca gta aaa gaa gaa aag aaa gaa gct aaa gaa gaa aag aaa gca 2448 Glu Ala Val Lys Glu Glu Lys Lys Glu Ala Lys Glu Glu Lys Lys Ala 805 810 815

gtc aaa aat gag gct aag aaa aaa taa Val Lys Asn Glu Aļa Lys Lys Lys 820 2475

<210> 3

<211> 54

<212> DNA

(213) Artificial Sequence

<400> 3

gtgcatttac accattcgag ttagctggcg caaatcttga cccaggtcca gatc 54

<210> 4

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<400> 4

ccattcgagt tagctcacgc aaatcttgac ccag 34

<210> 5

⟨211⟩ 34

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<400> 5

ccattcgagt tagctcgtgc aaatcttgac ccag 34

<210> 6

⟨211⟩ 31

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<400> 6

caataacatc cattgtaagc ttctcagcac c 31

【図面の簡単な説明】

【図1】

配列番号1で示されるアミノ酸配列と90%以上の相同性を有するセルラーゼ のアミノ酸配列を整列させた図である。

【図2】

アラニンーグリシンーアラニン変異体の最適反応 p Hを示す図である。

【図3】

アラニンーヒスチジンーアラニン変異体の最適反応 p Hを示す図である。

【図4】

アラニンーアルギニン-アラニン変異体の最適反応 p Hを示す図である。

I



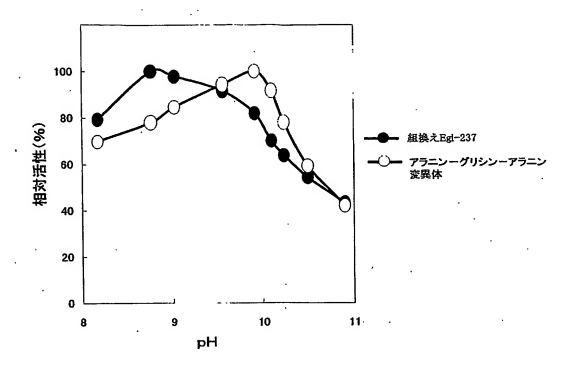
【書類名】 図面

【図1】

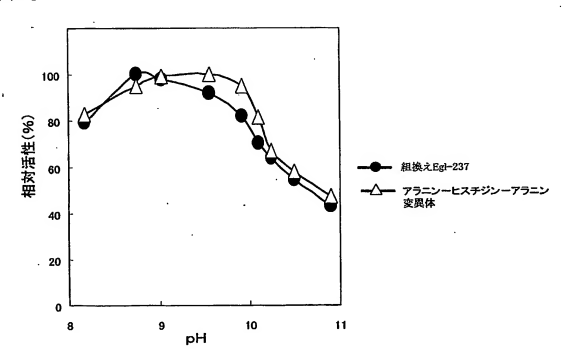
Bg1-237 Bg1-1139 Eg1-64 Bg1-N131b	1:MMLRKRTKQLISSILILVLLLSLPPAALAAEGNTREDNPKHLLGNDNVKRPSEAGALQLQEVDGQMTLVDQHGEKIQLRGMSTHGLQWPP 1:MMLRKRTKQLISSILILVLLLSLPPTALAAEGNTREDNPKHLLGNDNVKRPSEAGALQLQEVDGQMTLVDQHGEKIQLRGMSTHGLQWPP 1:MMLRKRTKQLISSILILVLLLSLPPTALAAEGNTREDNPKHLLGNDNVKRPSEAGALQLQEVDGQMTLVDQHGEKIQLRGMSTHGLQWPP 1:MMLRKRTKQLGRPAQAEGNTREDNPKHLLGNDNVKRPSEAGALQLQEVDGQMTLVDQHGEKIQLRGMSTHGLQWPP ***********************************	90 90
Eg1-237 Eg1-1139 Eg1-64 Eg1-N131b	91:EILNDNAYKALSNDWDSNMIRLAMYVGENGYATNPELIKQRVIDGIELAIENDMYVIVDWHVHAPGDPRDFVYAGAKDPFREIAALYPNN 91:EILNDNAYKALANDWESNMIRLAMYVGENGYASNPELIKSRVIKGIDLAIENDMYVIVDWHVHAPGDPRDFVYAGAEDFFRDIAALYPNN 91:EILNDNAYKALANDWESNMIRLAMYVGENGYASNPELIKSRVIKGIDLAIENDMYVIVDWHVHAPGDPRDFVYAGAEDFFRDIAALYPNN 77:EILNDNAYKALSNDWDSNMIRLAMYVGENGHATNPELIKQRVIDGIELAIENDMYVIVDWHVHAPGDPRDPVYAGAKDFFREIAALYPNN ***********************************	180 180
Eg1-1139	181:PHIIYELANEPSSNNNGGAGIPNNEEGWKAVKEYADPIVEMLRKSGNADDNIIIVGSPNWSQRPDLAADNPIDDHHTMYTVHPYTGSHAA 181:PHIIYELANEPSSNNNGGAGIPNNEEGWNAVKEYADPIVEMLRDSGNADDNIIIVGSPNWSQRPDLAADNPIDDHHTMYTVHFYTGSHAA 181:PHIIYELANEPSSNNNGGAGIPNNEEGWNAVKEYADPIVEMLRDSGNADDNIIIVGSPNWSQRPDLAADNPIDDHHTMYTVHFYTGSHAA 167:PHIIYELANEPSSNNNGGAGIPNNEEGWKAVKEYADPIVQMLRKSGNADDNIIIVGSPNWSQRPDLAADNPIDDHHTMYTVHFYTGSHAA	270 270
Eg1-237 Eg1-1139 Eg1-64 Eg1-N131b	271: STESYPSETPNSERGNVMSNTRYALENGVAVPATEWGTSQASGDGGPYPDEADVWIEPLNENNISWANWSLTNKNEVSGAPTPFELGKSN 271: STESYPPETPNSERGNVMSNTRYALENGVAVPATEWGTSQANGDGGPYPDEADVWIEPLNENNISWANWSLTNKNEVSGAPTPFELGKSN 271: STESYPPETPNSERGNVMSNTRYALENGVAVPATEWGTSQANGDGGPYPDEADVWIEPLNENNISWANWSLTNKNEVSGAPTPFELGKSN 257: STESYPPETPNSERGNVMSNTRYALENGVAVPATEWGTSQANGDGGPYPDEADVWIEPLNENNISWANWSLTNKNEVSGAPTPFELGKSN ************************************	360 360
Eg1-237 Eg1-1139 Eg1-64 Eg1-N131b	361:ATILDPGPDHVWAPEELSLSGEYVRARIKGVNYEPIDRTKYTKVLWDFNDGTKQGPGVNSDSPNKELIAVDNENNTLKVSGLDVSNDVSD 361:ATSLDPGPDQVWVPEELSLSGEYVRARIKGVNYEPIDRTKYTKVLWDFNDGTKQGPGVNGDSPVEDVVIEN-EAGALKLSGLDASNDVSE 361:ATSLDPGPDQVWVPEELSLSGEYVRARIKGVNYEPIDRTKYTKVLWDFNDGTKQGFGVNGDSPVEDVVIEN-EAGALKLSGLDASNDVSE 347:ATSLDPGPDQVWVPEELSLSGEYVRARIKGVNYEPIDRTKYTKVLWDFNDGTKQGFGVNSDSPNKELIAVDNENNTLKVSGLDVSNDVSD 44.44444.444.444444444444444444444444	449
Eg1-237 Eg1-1139 Eg1-64 Eg1-N131b	451:GNFWANARLSANGWGKSVDILGAEKLTMDVIVDEPTTVAIAAIPQSSKSGWANPERAVRVNAEDFVQQTDGKYKAGLTITGEDAPNLKNI 450:GNYWANARLSADGWGKSVDILGAEKLTMDVIVDEPTTVSIAAIPQGPSANWVNPNRAIKVEPTNFVPLED-KFKARLTITSADSPSLEAI 450:GNYWANARLSADGWGKSVDILGAEKLTMDVIVDEPTTVSIAAIPQGPSANWVNPNRAIKVEPTNFVPLGD-KFKARLTITSADSPSLEAI 437:GNFWANARLSANGWGKSVDILGAEKLTMDVIVDEPTTVAIAAIPQSSKSGWANPERAVRVNAEDFVQQTDGKYKAGLTITGEDAPSLEAI ************************************	538 538
Egl-237 Egl-1139 Egl-64 Egl-N131b	541:APHBEDNNMNNIILFVGTDAADVIYLDNIKVIGTEVEIPVVHDPKGEAVLPSVFEDGTRQGWDWAGBSGVKTALTIEEANGSNALSWEFG 539:AMHAENNNINNIILFVGTEGADVIYLDNIKVIGTEVEIPVVHDPKGEAVLPSVFEDGTRQGWDWAGBSGVKTALTIERANGSNALSWEFG 539:AMHAENNNINNIILFVGTEGADVIYLDNIKVIGTEVEIPVVHDPKGEAVLPSVPEDGTRQGWDWAGBSGVKTALTIEEANGSNALSWEFG 527:AMHAENYTINNIILFVGTEGADVIYLDTIKVIGPEVEIPVVHDPKGEAVLPSVPEDGTRQGWDWAGBSGVKTALTIEEANGSNALSWEFG ************************************	628 628
Egl-237 Egl-1139 Egl-64 Egl-N131b	631:YPEVKPSDNWATAPRLDFWKSDLVRGENDYVAFDFYLDPVRATEGAMNINLVFQPPTNGYWVQAPKTYTINFDELEEANQVNGLYHYEVK 629:YPEVKPSDNWATAPRLDFWKSDLVRGENDYVTFDFYLDFVRATEGAMNINLVFQPPTNGYWVQAPKTYTINFDELEEPNQVNGLYHYEVK 629:YPEVKPSDNWATAPRLDFWKSDLVRGENDYVTFDFYLDFVRATEGAMNINLVFQPPTNGYWVQAPKTYTINFDELEEANQVNGLYHYEVK 617:YPEVKPSDNWATAPRLDFWKSDLVRGENDYVTFDFYLDFVRATEGAMNINLVFQPPTNGYWVQAPKTYTINFDELEEANQVNGLYHYEVK	718 718 706
Egl-237 Egl-1139 Egl-64 Egl-N131b	721:INVRDITNIQDDTLLRNMMIIFADVESDFAGRVFVDNVRFEGAATTEPVEPEPVDFGEETPPVDEKEAKKEQKEAEKEEKEAVKEEKKEA 719:INVRDITNIQDDTLLRNMMIIFADVESDFAGRVFVDNVRFEGAATTEPVEPEPVDPGEETPPVDEKEAKKEQKEAEKEEKEB 719:INVRDITNIQDDTLLRNMMIIFADVESDFAGRVFVDNVRFEGAATTEPVEPEPVDPGEETPPVDEKEAKKEQKEAEKEEKEAVKEEKKEA 707:INVRDITNIQDDTLLRNMMIIFADVESDFAGRVFVDNVRFEGAATTEPVEPEFVDPGEETPPVDEKEAKKEQKEAEKEEKEAVKEEKKEA	808
Egl-237 Egl-1139 Egl-64 Egl-N1315	811:KEEKKAVKNEAKKK 801: 809:KEEKKAIKNEATKK 797:KEEKKAIKNEATKK	824 801 822 810

BEST AVAILABLE COPY

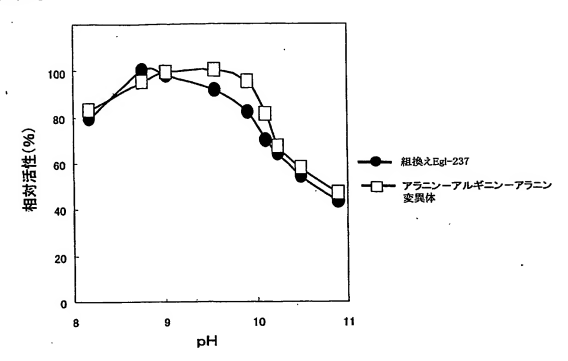




【図3】



【図4】



【書類名】

要約書

【要約】

【解決手段】 配列番号1で示されるアミノ酸配列又はこれと90%以上の相同性を有するセルラーゼについて、配列番号1の343位~377位又はこれに相当する位置のアミノ酸残基から選ばれる1以上を欠失させ、当該欠失部分にアミノ酸残基数2~15のペプチド残基を挿入した変異アルカリセルラーゼ;これをコードする遺伝子。

【効果】 本発明の変異アルカリセルラーゼは、洗濯液中の p H (p H 1 0 . 5 付近) に近い最適 p H を有し、洗剤用酵素として有用である。

【選択図】 なし

認定 · 付加情報

特願2002-124474 特許出願の番号

受付番号 50200611172

特許願 書類名

第五担当上席 0094 担当官

平成14年 4月26日 作成日

<認定情報・付加情報>

【提出日】 平成14年 4月25日

出願人履歴情報

識別番号

(000000918)

1. 変更年月日 1990年 8月24日

[変更理由] 新規登録

住 所 東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

氏 名 花王株式会社